(1) Veröffentlichungsnummer:

0 336 241 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 89105311.8

13/04 , B01D 13/04 , B01D 13/00

2 Anmeldetag: 24.03.89

Priorität: 07.04.88 DE 3811622 19.07.88 DE 3824359

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.89 Patentblatt 89/41

Benannte Vertragsstaaten:
DE FR GB IT NL

1) Anmelder: BAYER AG

D-6090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

2 Erfinder: Hildenbrand, Karlheinz, Dr.

Gatzenstrasse 147
D-4150 Krefeld(DE)
Erfinder: Dhein, Rolf, Dr.
Deswatinesstrasse 30
D-4150 Krefeld(DE)
Erfinder: Melster, Willi, Dr.

Bahnhofstrasse 76 D-4047 Dormagen(DE) Erfinder: Nerger, Dittmar, Dr.

Bacherhoistrasse 74 D-4150 Krefeld(DE)

(9) Verbundmembranen, Verlahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

Terbundmembranen aus einer mikroporösen Membran aus mindestens zwei unverträglichen Polymeren und dieser angebrachten peruntreien Polymethanmembran zeigen eine verbesserte Wirkung bei der Abtrennung von mit Niederalkylresten, Chlor oder Brom substituterten Benzulen aus aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen oder aus Abwasser.

EP 0 336 241 A2

Verbundmembranen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft neue Verbundmembranen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Abtrennung von gegebenenfalls mit Niederalkylresten, Hydroxyl, Chlor oder Brom substituierten Benzolen aus ihren Gemischen mit aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwassertoffen, Alkoholen, Ethern, Ketonen und/oder Carbonsäureestern oder aus Abwasser.

Membranen können zur Trennung von Stoffgemischen durch Permeation eingesetzt werden. Hierbei kann beispielsweise so vorgegangen werden, daß ein Stoffgemisch in flüssiger Phase (Feed-Lösung) an eine Selte der Membran herangeführt wird und ein Stoff daraus, eine bestimmte Gruppe von Stoffen daraus oder ein Geinlsch, welches an dem einen Stoff oder an der bestimmten Gruppe von Stoffen angereichert ist, an der anderen Seite der Membran ebenfalls flüssig entnommen wird (Pormeation im engeren Sinne). Der durch die Membran hindurchgetretene und an der anderen Selte wieder aufgefangene Stoff oder das beschriebene Stoffgemisch wird Permeat genannt. Man kann jedoch beispielsweise auch so vorgehen, daß das Feed in flüssiger oder gasförmiger Form, bevorzugt in flüssiger Form, an die eine Selte der Membran herangebracht wird und das Permeat auf der anderen Seite in dampfförmiger Form entnommen und danach kondensiert wird (Pervaporation).

Solche Permeationsvorgänge sind wertvolle Ergänzungen zu anderen Verfahren der Stofftrennung, wie der Destillation oder der Absorption. Insbesondere bei der Trennung azeotrop siedender Stoffgemische kann die Permeation, speziell die Pervaporation, wertvolle Dienste leisten.

Es hat bisher viele Versuche gegeben, Membranen aus verschiedenen Polymermaterialien einzelnen speziellen Zwecken anzupassen. So ist aus US 2.953.520 bekannt, aus einem azeotropen Benzol/Methanol-Gomisch mit Hilfe einer nicht porösen plastischen Membran aus Polyethylene Benzol im Permeat anzureichern und dadurch weitgehend abzutrennen. Ferner ist aus US 3.776.970 bekannt, die beiden aromatischen Verbindungen Styrol und Ethylbenzol mit Hilfe einer Membran aus bestimmten Polyurethanelastomeren so zu trennen, daß Styrol im Permeat angereichert wird. Aus DE-PS 26 27 629 ist femer bekannt, mit Hilfe von Polyurethanmombranen Benzol und Alkylbenzole von aliphatischen Kohlenwasserstoffen, cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen, Alkoholon, Ethern und Carbonsäureestern abzutrennen.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß man mit der im folgenden beschriebenen Verbundmembran die Abtrennung von gegebenenfalls mit Niederalkylresten. Hydroxyl, Chlor oder Brom substituierten Benzolen aus ihren Gemischen mit aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen. Alkohlen, Ethern, Ketonen und/oder Carbonsäureestern oder aus Abwasser gegenüber den in DE-PS 26 27 629 beschriebenen Polyurethanmembranen wesentlich verbessern kann, wobei diese verbesserten Trenneffekte insbesondere im Bereich von Gemischen mit niedrigem Aromatengehalt deutlich worden.

Die Erfindung betrifft daher Verbundmembranen, bestehend aus

15

25

35

- i) einer makroporösen, Füllstoff anthaltonden Mombran aus mindestens zwei unverträglichen Polymeren und
 - ii) einer auf i) angebrachten porenfrelen Polyurethan(PU)membran.

Die makroporöse Membran nach i) besteht aus mindestens zwei Polymeren, die in Lösung unverträglich sind, d.h., in einer gemeinsamen Lösung zur Phasentrennung führen. Näheres über entmischende, unverträgliche Polymersysteme ist der Monographie Paul J. Flory, Principles of Polymer Chemistry, Ithaca, N.Y., (1953), zu entnehmen. Durch Eindispergieren von unlöstlichen Füllstoffen in diese instabile Mischung wird diese in eine stabile homogene Dispersion übergeführt. Diese Dispersion wird dann als Gießlösung auf eine Unterlage aufgetragen. Durch eine Fällungskoagulation, auch Phaseninversion genannt, wird aus dieser Gießlösung die makroporöse, Füllstoff enthaltende Membran nach i) hergestellt. Diese Technologie der Phaseninversion ist bekannt, beisplelsweise aus H. Strathmann, Trennungen von molekularen Mischungen mit Hilfe synthetischer Membranen, Steinkopt-Verlag, Darmstadt (1979) und D. R. Lloyds, Materials Science of Synthetic Membranes, ACS Symp. Ser. 269, Washington D.C. (1985).

In diesen Schriften sind auch die typischen Membranstrukturen beschrieben, die bei der Fällungskoegulation erhalten werden. Es handelt sich stets um asymmetrische Membranstrukturen mit einer dichteren Polymerhaut an der Membranoberfläche und höheren Porositäten im Membraninneren. Die Porenstruktur kann je nach Rezeptur der Gleßlösung fingerartig oder schaumartig sein. Durch die Ausbildung der dichteren Polymerhaut an der Membranoberfläche sind die Porondurchmesser der konventionellen Membranen beschränkt und überschreiten in der Regol Worte von etwa 8-10 µm nicht.

Bei der Herstellung von Fällungskoagulationsmembranen konventioneller Art geht man von homogenen Polymergießlösungen aus, da ansonsten instabile Membranen erhalten wurden. Aus diesem Grund entstehen typische Membrangießlösungen aus einem Polymer und einem Lösungsmittel bzw. Lösungsmittelge-

misch (beispielsweise Polyamid in Dimethylacetamid oder Celluloseacetat in Aceton/Formamid).

Es hat schon Versuche gegeben, durch spezielle Rezepturen der Polymergießlösungen Membranen mit erhöhten Permeabilitäten herzustellen. So sind in Chem. Pro. Res. Dev. 22 (1983), 320-326 oder in DE-OS 31 49 976 Membranen beschrieben, zu deren Herstellung Polymergießlösungen eingesetzt wurden, die wasserlösliche Polymere wie Polyvinylpyrrolidon enthalten, die bei der Koagulation in Wasser herausgelöst werden und dadurch zu vergrößerten Poren führen. Es sind auch Membranen aus Polymergemischen beschrieben worden. Die Rezepturen der entsprechenden Gießlösungen sind jedoch so aufgebaut, daß aufgrund der Löslichkeitsparameter homogene Polymerlösungen erhalten werden. Beispielsweise werden in EP 66 408 Membranen aus einem Gemisch von Celluloseacetat und Polymethylmethacrylat beschrieben, die gegonüber den konventionellen Membranen aus einem Polymer erhöhte Permeabilitäten aufweisen. Man ist hierbei jedoch auf Polymerkombinationen mit ähnlichen Löslichkeitsparametern sowie auf bestimmto, sohr onge Mischungsverhältnisse angewiesen.

Überraschenderwelse wurde nun gefunden, daß makroporöse Membranen aus an sich unverträglichen und nicht mischbaren Polymeren, die in jedem beliebigen Mischungsverhältnis zu homogenen Gießlösungen verarbeitet werden können, wenn bestimmte unlösliche Füllstoffe eindispergiert werden, im Verbund mit darauf angebrachten porenfreien Polyurethan(PU)membranen die eingangs erwähnten besseren Trenneffekte aufzoigen.

Worden beispielsweise eine 20 gew. -%ige Lösung von Polyurethan in Dimethylformamid (PU/DMF-Lösung) und eine 20 gew. -%lge Lösung von Polyacrylnitril in Dimethylformamid (PAN/DMF-Lösung) unter Rühren vermischt, so kommt es nach kurzem Stehen zur Phasenseparation. Derartige Gemische sind instabil und als Gießlösungen für die Membranherstellung nicht geeignet. Vereinigt man dagegen dieselben Polymer/DMF-Lösungen unter gleichzeltigem oder nachträglichem Eindispergieren von Füllstoffen, beispielsweise von Talkum, so erhält man homogene, stabile Gießlösungen, die für die Membranherstellung nach der Methode der Fällungskoagulation geeignet sind.

Die aus derartigen Gießlösungen hergestellten Membranen zoigen im Vergleich zu den bekannten deutlich größere Poren an der Oberfläche und eine sehr viel höhere Gosamtporosität.

Wie die elektronenmikroskopischen Aufnahmen vom Querschnitt dieser Polymermembranen zeigen, handelt es sich um Strukturen mit einem filzartigen Aufbau, während der asymmetrische Strukturaufbau der dichteren Polymerhaut an der Membranoberfläche fast vollständig zurückgedrängt ist. An der Membranoberfläche sind bei einer Membran der obigen Rezeptur durchschnittliche Porendurchmesser von bls zu 30 µm zu erkennen.

Die zur Herstellung derartiger Mombranmatrizen erforderlichen Polymergießlösungen müssen die folgenden Bedingungen erfüllen:

- a) Die Lösungen der einzelnen Polymerkomponenten dürfen nicht miteinander mischbar sein. Bei mischbaren Systemen werden in Analogie zu konventionellen Gießlösungen feinporöse Membranstrukturen mit ausgeprägter asymmetrischer Struktur erhalten.
 - b) Die Lösungsmittel der einzelnen Polymerkomponenten müssen miteinander mischbar sein.
- c) Um die nicht mischbaren Polymerkomponenten in homogene Gießlösungen zu überführen, müssen geeignete unlösliche, beispielsweise anorganische Füllstoffe, eindisperglert werden.

40

Die Art des Füllstoffes kann in manchen Fällen wichtig sein für die Stabilität und Homogenität der Gleßlösung. Während beispielsweise Gießlösungen aus PU/PAN-Gemischen mit Titandloxid (TiO₂ RKB2®, Bayer AG) oder Barlumsulfat (Blanc Fixo Mikron®, Sachtleben) mit spezifischen Oberilächen von etwa 3 m²/g (Teilchengröße etwa 0,5-1,0 μm) bozüglich der Stabilität und Homogenität weniger günstig sind, zeigen Lösungen aus dem selben Polymergemisch mit Talkum (Talkum AT 1, Norweglan Talc) eine gute Homogenität und Dispersionsstabilität.

Ähnliche gute Ergebnisse konnten auch mit sehr feinkörnigen Füllstoffen mit großer spezifischer Oberfläche erhalten werden, beispielsweise mit Titandioxid Degussa P25 (etwa 40 m²/g) oder Siliciumdioxid Aerosil 2000 Degussa (200 m²/g). Auch Gemische von Talkum mit Barium sulfat oder Talkum mit TiO₂ RKB2® bzw. Titandioxid P250, Degussa, mit Bariumsulfat führen zu geeigneten Gießlösungen. Auch durch Eindispergieren von mikrokristalliner Cellulose (beisplelsweise Arbocel B E 600/30 ®, J. Rettenmaier & Söhne) konnten geeignete Gießlösungen hergestellt werden. Weltere geeignete Füllstoffe sind CaCO₃. MgCO₃. ZnO sowie Eisenoxide.

Die Funktion und Wirkung des Füllstoffs ist die Überführung der Instabilen inhomogenen Polymerlösung in stabile und homogene Gießlösungen; der Mechanismus dieser "Lösungsvermittlung" ist nicht bekannt.

Die Porengröße wird über die Auswahl der Polymere und der jeweiligen Mengenanteile gesteuert. Die Füllstoffe haben keinen oder nur einen untergeordneten Einfluß auf die Porengröße. Die Partikeldurchmesser der Füllstoffe liegen in einer viel kleineren Größenordnung (≤ 5 μm) als die Porendurchmesser der

Polymermembran (≤ 30 µm). Für die Porenbildung der erfindungsgemäßen Membranen ist der Prozeß der Fällungskoagulation in Kombination mit dem hier beschriebenen Typ von Gießlösungen verantwortlich. Der Bereich der durchschnittlichen Porengröße der erfindungsgemäßen, makroporösen Membranen beträgt 10 bis 30 µm, bevorzugt 15 bis 25 µm. Eine solche durchschnittliche Porengröße schließt das Auftreten von Poren in einem darunter liegenden Bereich (beispielsweise ab 1 µm) sowie in einem darüberliegenden Bereich (beispielsweise bis 50 µm) nicht aus.

Zur Herstellung der makroporösen, Füllstoff enthaltenden Membran nach I) können beispielsweise die folgenden Polymerklassen eingesetzt werden: Celluloseester, Polyvinylaster, Polyurethane, Polyacrylderivate bzw. Acrylcopolymere, Polycarbonate und ihre Copolymere, Polysulfone, Polyamlde, Polyimlde, Polyhydantoine, Polystyrol bzw. Styrolcopolymere, Poly(para-dimethyl-phenylenoxid), Polyvinylidenfluorid, Polyacrylnitril, Ethylen-vinyl-acetat-copolymere mit mindestens 50 Gew. -% Vinylacetat.

In bevorzugter Weise werden zwei oder drei unverträgliche Polymere aus der Klasse Polyurethane, Polyacrylnitril, Polyvinylacetat, Polystyrol, Polysulfon, Polyvinylidenfluorid, Polyamid, Polyhydantoin und Ethylenvinylacetat-Copolymere mit mindestens 50 Gew. -% Vinylacetat eingesetzt. Beispiele für binäre unverträgliche Polymersysteme sind:

- Celluloseester/Polyvinylester (wie Celluloseacetat Cellidor CP@/Polyvinylacetat Mowilith®)
- Polyurethan/Polyacrylderivate (wie Desmoderm KBH®/ Polyacrylnitril Dralon T® oder Desmoderm KBH®/ aminmodifiziertes Dralon A® oder Desmoderm KBH®/ anionisch modifiziertes, d.h. mit Sulfonatgruppen versehenes Dralon U®)
- Polycarbonat-Copolymere/Polyurethan (wie Polyetherpolycarbonat/Desmoderm KBH®)
 - Polyvinylderivate/Polysulfone (wie Polyvinylidenfluorid/Polysulfon Udel P 17009)
 - Polyamide bzw. Polyimide/Polystyrol bzw. Styrolcopolymere
 - Poly(para-dimethyl-phenylenoxid)/Polyvinylidenfluorid
 - Polyhydantoin/Polystyrol

Als weltere Zweierkombinationen seien genannt:

Dralon U@/Mowilith®, Cellidor CP@/Dralon U®; ternäre Polymergemische sind beispielsweise Cellidor CP@/Dralon U@/Polystyrol, Mowilith R@/Desmoderm KBH@/ Polyvinylchlorid, Desmoderm KBH@/Mowilith R@/Dralon T®, wobei Dralon T® auch durch Dralon A® ersetzt sein kann.

Bevorzugte binäre und ternäre Polymersysteme sind:

Desmoderm KBH@/Dralon T@, Desmoderm KBH@/Dralon A@, Desmoderm KBH@/Mowilith@/Dralon T@, vvobei Dralon T@ auch durch Dralon A@ oder Dralon U@ ersetzt sein kann.

Die chemischen Strukturen der bevorzugt eingesetzten Polymere sind im Anhang zu den Ausführungsbeispielen beschrieben.

Das für die Porendurchmesser erforderliche Mengenverhältnis der Polymore in den jeweiligen Kombinationen läßt sich durch entsprechende Versuche ermitteln.

Wenn mindostons zwei solcher Polymere in annähernd gleichen Mengen gemischt werden, erhält man in der Regel höhere Werte der durchschnittlichen Porengrößen; bei stärker unterschiedlichen Mengen erhält man niedrigere Werte. In der Polymergießlösung sollten mindestens 10 Gew. -% eines Polymeren, bezogen auf die Gesamtmenge aller Polymeren, vorliegen.

Zur Herstellung von Gießlösungen der bevorzugten Polymerkombinationen ist Dimethylformamid (DMF) als Lösungsmittel gut geeignet. Weitere geeignete Lösungsmittel sind in Abhängigkeit von den verwendeten Polymeren: N-Methyl-pyrrolidon (NMP), Dimethylsulfoxid (DMSO), Dimethylacetamid, Dioxolan, Dioxan, Aceton, Methylethylketon oder Cellosolveo.

Die Lösungsmittelmenge wird so bemessen, daß eine Viskosität der Gießlösung erreicht wird, die im Bereich von 500 bis 25 000 mPas erreicht wird. In der Regel entspricht das einem Polymergehalt von 10 bis 40 Gew.-% an der gesamten Gießlösung.

Neben den oben bereits genannten Füllstoffen seien noch Zeolithe und Bentonite genannt, ferner Gemische von TiO₂ mit BaSO₄ oder Talkum mit BaSO₄, ferner Gemlsche von TiO₂ mit großer und kleiner spezifischer Oberfläche wie TiO₂ RKB2® Bayer/TiO₂ P 25® Degussa. Bevorzugte Füllstoffe sind: Talkum, mikrokristalline Cellulose, Zeolithe, Bentonite, BaSO₄, TiO₂ und SIO₂.

Der Gesamtprozeß der Herstellung des Antells I) an den erfindungsgemäßen Verbundmembranen läßt sich anhand eines bevorzugten Belspieß wie folgt beschreiben: Die jeweils ca. 20 gew.-%igen DMF-Polymerlösungen aus Desmoderm KBHØ, MowillthØ und Dralon TØ wurden unter Eindispergieren von Talkum mit Hilfe eines schnell drehenden Rührers (Dissolver) zu einer homogenen Polymergießlösung vermischt. Nach dem Entgasen im Vakuum wurde diese Gießlösung mit Hilfe eines Rakels in einer Schichtdicke von belspielsweise 150 µm auf ein Trägersubstrat aufgebracht und in das Koagulationsbad, belspielsweise reines Wasser, getaucht. Nach einer Verweilzeit von etwa 2 Min. wurde die dabei entstandene mikroporöse, Füllstoff enthaltende Membran aus dem Koagulationsbad genommen und mit Warmluft

getrocknet.

Für die Herstellung der Gleßlösung können auch Tenside, belspielsweise Dioctylnatriumsulfosuccinat oder Dodecylbenzolsulfonate eingesetzt werden. Auch wasserlösliche Polymere, wie Celluloseether, Polyethylenglykole, Polyvinylalkohol oder Polyvinylpyrrolidon können Bestandteil der Polymergießlösung sein. Als weitere Zusätze kommen sogenannte Koagulationshilfsmittel, wie belspielsweise kationische Polyurethandispersionen (wie Desmoderm Koagulant KPKØ) in Frage.

Das zum Aufbringen der Gleßlösung eingesetzte Trägersubstrat kann ein solches sein, das lediglich zur Herstellung der makroperösen. Füllstoff enthaltenden Membran nach i) dient und daher nach dem Koagulationsvergang von i) wieder abgezogen wird. Hierzu muß das Trägersubstrat glatt sein und ist belspielsweise Glas. Polyethylenterephthalatfolle oder ein silikonisiertes Trägermaterial. Soll jedoch die erfindungsgemäße Verbundmembran aus i) und ii) zur Verbesserung der mechanischen Stabilität mit einem Stützmaterial versehen sein, verwendet man als Trägersubstrat flüssigkeitsdurchlässige Materialien, wie Polymergewebe oder Polymervilose, auf denen die makro poröse. Füllstoff enthaltende Mombran i) eine gute Hattung zeigt. Die Mittenutzung eines solchen Stützmaterials (Gewebe oder Vilos) ist für die erfindungsgemäßen Verbundmembranen bevorzugt.

Es ist ferner bekannt, zur Vergrößerung der Oberfläche von Membranon diese außer in der Form von Folien, deren Herstellung soeben beschrieben wurde, auch in Form von Röhren, Schläuchen oder Hohlfasern zu verwenden. Diese können zur Erreichung von maximalen Membranoberflächen bei möglichst geringen Apparatevolumina in speziellen Trenneinheiten angeordnet und verwendet werden, die Module genannt werden. Solche Röhren, Schläuche oder Hohlfasern können beispielsweise dadurch hergestellt werden, daß bei einer konzentrischen Zweistoffdüse durch den äußeren Ringspalt die oben beschriebene, Füllstoff enthaltende und dadurch stabilisierte Gießlösung gepreßt wird, während durch die zentrale Düsenöffnung ein Koagulationsmittel wie Wasser gepreßt wird und die austretende Gießlösung außerdem in ein Koagulationsbad wie Wasser eintritt; dadurch wird die Koagulation von innen und von außen vergenommen.

Auf die makroporöse, Füllstoff enthaltende Membran i) wird nach Koagulation und Trocknen eine porenfreie Polyurethan(PU)membran durch Gleßtechnik aufgebracht.

Die Stärke dieser porenfreien PU-Membran boträgt 0,5-500 µm, bevorzugt 5-50 µm. Polyurethane für diese porenfrele PU-Membran ii) und ihre Herstellung sind bekannt. Polyurethane werden im allgemeinen durch Umsetzung von höhermolekularen Di-oder Polyhydroxyverbindungen und allphatischen, araliphatischen oder aromatischen Di- oder Polyisocyanaten sowie gegebenenfalls sogenannten Kettenverlängerungsmitteln hergostellt.

Als OH-Endgruppon enthaltende Ausgangsmaterialien seien belspielsweise genannt: Polyester der Kohlensäure und aliphatischer Dicarbonsäuren mit 2-10 C-Atomen, bevorzugt der Adlpin- und Sebacinsäure, mit aliphatischen Dialkoholen mit 2-10 C-Atomen, bevorzugt solchen mit 2 bis 6 C-Atomen, wobei die Dialkohole auch zur Erniedrigung der Schmelzpunkte der Polyester im Gemisch eingesetzt werden können; Polyester aus niedermolekularen aliphatischen Lactonen und a-Hydroxycarbonsäuren, bevorzugt aus Caprolacton bzw. a-Hydroxycaprinsäure, deren Carboxylgruppen mit Diolen umgesetzt worden sind; femer Polyalkylenetherdiole, speziell Polytetramethylenetherdiole, Polytrimethylenetherdiole, Polypropylenglykol oder entsprechende Copolyether.

Als Dilsocyanate werden aromatische Diisocyanate, wie Toluylendilsocyanat, m-Xylylendiisocyanat, araliphatische Diisocyanate, wie Diphenylmethan-4,4 -diisocyanat oder auch aliphatische und cycloaliphatische Diisocyanate, wie Hexamethylendiisocyanat und Dicyclohexylmethan-4,4 -diisocyanat sowie Isophoron-dilsocyanat verwendet.

Diese Ausgangsmaterialien können gegebenenfalls mit zusätztlich eingesetzten Dialkoholen auch zu sogenannten Prepolymeren umgesetzt und anschließend mit weiteren Di oder Polyhydroxylverbindungen und Di- oder Polyisocyanaten und gegebenenfalls weiteren Kettenverlängerungsmittel erneut polymerisiert werden. Neben den bei Verwendung von Diolen und Diisocyanaten erhältlichen zweidimensional vernetzten Polyurethanen können auch dreidimensional vernetzte Polyurethane erhalten werden, wenn bei der Polymerisation gleichzeitig Trihydroxyverbindungen und/oder Polyole und/oder Tris- und/oder Polyisocyanate als Ausgangsmaterialien eingesetzt werden.

Eine dreidimensionale Vernetzung läßt sich jedoch auch erreichen, wenn man noch freie Hydroxylund/oder Isocyanat-Gruppen enthaltende zweidlmensional vernetzte Polyurethane anschließend mit trifunktionellen Alkoholen und/oder Isocyanaten weiter umsetzt. Gleichfalls lassen sich solche dreidlmensional vernetzten Polyurethane durch anschließende Umsetzung von zweidimensional vernetzten Polyurethanen mit freien Isocyanat-Endgruppen mit geringen Mengen von Polymeren mit reaktionsfähigen Wasserstoffatomen enthaltenden Endgruppen wie Formaldehyd- oder Melamin-Harzen erhalten. Für die porenfreien Pu-Membranen ii) werden bevorzugt (ilmbildende elastische Polyurethane verwendet, die als sogenannte "Einkomponenten-Pu" mit einer Kennzahl (Äquivalent)

NCO		NCO
	bzw.	
OH		OH + NH2

von otwa 1,0, etwa Im Bereich 0,95 bis 1,1, hergostellt werden. Dabei werden als Diole insbesondere Butandiol-1,4-adiplnsäurepolyester. Hexamethylenglykol-1,6-adiplnsäurepolyester und Hoxandiol-1,6-polycarbonat eingesetzt.

Als Diisocyanate kommen bevorzugt Isophoron-diisocyanat, 4,4'-Diisocyanato-diphenylmethan und Toluylen-diisocyanat in Frage. Als Kettenverlängerungsmittel werden bevorzugt Ethylenglykol, Butandiol-1,4, Ethanolamin und Diamino-dicyclohexyl-methan verwendet.

Zu dieser Gruppe gehören auch Polyurethane, die aus einem Propolymoren mit Iroien Hydroxylgruppen, einem Diol und Diisocyanat mit einer Kennzahl

NCO OH etwa gleich 1 hergesteilt sind.

5

5€

Eine weitere bevorzugte Gruppe derartiger filmbildender Polyurethane sind sogenannte "Zweikomponenten-PU" eines der vorgenannten Polyurethane, die durch anschließende weitere Polymerisation mit einem Polyol wie Trimethylolpropan und gegebenenfalls einem Kettenverlängerer wie 1,3-Butylenglykol und einem Dilsocyanat vernetzt worden sind. Zu dieser Gruppe der "Zweikomponenten-PU" gehören auch solche Polyurethane, die anschließend mit Formaldohyd- oder Melamin-Harzen weiter vernetzt wurden.

Selbstverständlich können für die Herstellung der poronfreien PU-Mombranen ii), wie sie in den erfindungsgemäßen Verbundmembranen eingesetzt werden, auch andere Polyurothane olngesetzt werden; lediglich solche Polyurethane sind nicht geeignet, die sich in den zu trennenden aromatischen und aliphatischen bzw. cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen auflösen.

Neben der obenerwährten Gießtechnik zum Aufbringen der porenfreien PU-Membren ii) auf die mikroporöse, Füllstoff enthaltende Membran i) ist grundsätzlich auch das Aufbringen durch Extrusion, Kalandrieren oder Spritztechnik denkbar. Das Aufbringen durch Gießtechnik ist jedoch bevorzugt.

Innerhalb der Gießtechnik ist es eine mögliche Ausführungsform, der PU-Gießlösung Acrylate zuzusetzen. Diese zugesetzten Acrylate ermöglichen es, die porenfreie PU-Membran ii) innerhalb der erfindungsgemäßen Verbundmembranen durch UV-Bestrahlung oder y-Strahlung oder Eloktrononstrahlen zu vernotzen und dadurch mechanisch zu stabilisieren.

Als Acrylate kommen Acrylsäure- und/oder Methacrylsäureester von Diolen mit 4-12 C-Atomen oder von Tri- bzw. Tetraalkoholen in Frage, insbesondere Butandiol-1,4-acrylat, Butandiol-bis-methacrylat, besonders aber Trimethylolpropan-trisacrylat, Trimethylolpropan-trimethacrylat oder Pentaerithrit-tetraacrylat bzw. Pentaerithrit-tetramethacrylat oder Urethanacrylate (bei spielsweise Umsetzungsprodukte aus Trimethylolpropan, Isophorondlisocyanat und Hydroxyethylacrylat) In Frage, Ihre Menge beträgt 4-24 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an Polyurethan und Acrylaten. Man erhält damit ein vernetzbares Acrylat-Polyurethan-Blend für il). In besonders bevorzugter Weise wird Trimethylpropan-trisacrylat eingesetzt.

Geht man zur Herstellung der porenfreien PU-Membran ii) von wäßrigen PU-Dispersionen (Angew. Makromolek. Chemie 98 (1981) 133-165) aus, können diese zur Verbesserung der mechanischen Festigkeit gegebenenfalls mit Carbodilmiden vernetzt werden.

Ferner können bei der Herstellung der PU-Membran ii) auch Welchmacher wie Nonylphenol oder Füllstoffe wie feinteiliges SiO₂ (belspielsweise Kleselgel oder Aerosil-Typen der Fa. Degussa) sowle Zeolithe eingesetzt werden.

Die Erfindung betriift weiterhin die Herstellung von Verbundmembranen der obengenannten Art, die dadurch gekennzeichnet ist, daß man

- a) in eine Lösung, enthaltend wenigstens zwei unverträgliche Polymere in Mengen, die zu einer Phasentrennung in der Lösung führen, einen unlöslichen Füllstoff eindispergiert, wobei eine homogene Gießlösung entsteht.
- b) diese Lösung zu Membranen in Form von Folien, Röhren, Schläuchen oder Hohlfasern verarbeitet und eine Fällungskoagulation durchführt und

c) auf die hierbei erhaltene makroporöse, Füllstoff enthaltende Membran eine porenfreie PU-Membran aufbringt.

Bei der Herstellung der Membranen im Schritt b) in Form von Follen wird die Lösung auf ein Trägersubstrat aufgebracht, und nach der Fällungskoagulation in der oben beschriebenen Weise vor der Durchführung des Schrittes c) wird das Koagulat vom Trägersubstrat abgelöst.

In bevorzugter Weise wird dieses Verfahren jedoch so modifiziert, daß das Trägersubstrat ein Stützmaterial der genannten Art ist, welches an der Vorbundmembran verbleibt. Anschließend wird im Gießverfahren die porentreie PU-Membran ii) in der oben beschriebenen Weise aufgebracht.

10

25

Für den Fall der Herstellung der erfindungsgomäßen Verbundmembranen in der Form von Rohren, Schläuchen oder Hohlfasern wird nach der Herstellung der makroporösen, Füllstoffe enthaltenden Membran I), beispleisweise durch Extrusion und Koagulation in der oben beschriebenen Weise, eine PU-Gleßlösung zur Herstellung der porenfreien PU-Membran ii) durch Gießen an das Innere solcher Röhren, Schläuche oder Hohlfasern gebracht, wobei gegebenenfalls mit einem Inertgas nachgespült wird, um bei spielsweise bei Hohlfasern ein Verkleben des Inneren zu vermeiden. Dieses Inertgas kann gleichzeitig vorgewärmt sein, um das Verdunsten des Lösungsmittels aus der Gießlösung zu bewirken. Eine solche Art der Anbringung von II) ist geeignet, um das aufzutrennende Gemisch aus gegebenenfalls mit Niederalkylresten. Hydroxyl, Chlor oder Brom substituierten Benzolen und aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoften, Alkoholen, Ethern, Ketonen und/oder Carbonsäureestern oder das solche Benzole enthaltende Abwasser in das Innere dieser Röhren, Schläuche oder Hohlfasern zu bringen und das am gegebenenfalls substituierten Benzol angereicherte Permeat an der äußeren Oberfläche der Röhren, Schläuche oder Hohlfasern abzunehmen. Diese Art des Aufbaus der erfindungsgemäßen Verbundmembranen ist dann besonders günstig, wonn von der Mischungsseite zur Permeatseite ein Druckgefälle von einem höheren zu einem tieferen Druck angebracht werden soll.

Daneben ist grundsätzlich auch der umgekehrte Einsatz möglich, nämlich das Heranbringen des Ausgangsgemisches an die äußere Obertläche der Röhren, Schläuche oder Hohlfasern und der Abzug des Permeats von der inneren Oberfläche. Für diese Ausführungsform muß die PU-Gießlösung zur Herstellung von ii) an die äußere Oberfläche von Röhren, Schläuchen oder Hohlfasern aus der makroporösen, Füllstoff enthaltenden Membran i) herangebracht werden.

Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung der oben beschriebenen Verbundmembranen für die Abtrennung von Benzol, das ein- bis dreifach durch Chlor, Brom, Ci-Ci-Alkyl oder Hydroxyl substituiert sein kann, aus aliphatischen und/ oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen, Alkoholen, Ethern, Ketonen und/oder Carbonsäureester oder aus Abwasser.

Gegebenenfalls substituierte Benzole sind: Benzol, Toluol, Xylol, Ethylbenzol, Propylbenzol, Chicrbenzol, Dichlorbenzol, Brombenzol, Phenol oder Kresol.

Aliphatische bzw. cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe, aus denen das gegebenenfalls substituierte Benzol abgetrennt werden soll, sind beispielsweise geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffe mit 5-14 C-Atomen, wie Pentan, Heptan, 2-Methyl- und 5-Methylhexan, 2,2-Dirnethylpentan, 2,4-Dirnethylpentan, 2,2-Dirnethylbutan, geradkettiges oder verzweigtes Tetradecan, i-Octan oder cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe, Insbesondere mit 5 und 6 Ring-C-Atomen, die auch durch C₁-C₈-Alkyl, bevorzugt C₁-C₄-Alkyl, besonders bevorzugt durch Methyl und Ethyl substituiert sein können. Diese aliphatischen bzw. cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffe können einzeln oder als Gemisch vorliegen; bevorzugte Gemische sind solche petrochemischer Herkunft, belspielsweise für Kraftstoffe geeignet. Bevorzugte cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe hierin sind Methylcyclopentan. Cyclohexan und Methylcyclohexan. Ebenso können auch mehr als ein gegebenenfalls substitulertes Benzol zur Abtrennung im Gemisch vorhanden sein.

Als weitere organische Lösemittel, aus denen sich gegebenenfalls substitutierte Benzole mit Hilfe der erfindungsgemäßen Membran abtrennen lassen, kommen Alkohole, wie Ethanol; Ether, wie Dioxan; Kotone, wie Cyclohoxanon und Carbonsäureester, wie Ethylacetat in Frage.

Die Abtrennung erfolgt durch Flüssig-Permeation, Gasförmig-Gasförmig-Permeation oder Flüssig-Gasförmig-Pervaporation, bevorzugt durch Flüssig-Gasförmig-Pervaporation. Die hierzu erforderlichen Techniken sind dem Fachmann bekannt. In bevorzugter Welse wird mit einem Druckgefälle in Richtung des Permeats gearbeitet, wozu auf der Permeatseite ein Unterdruck (z.B. 1-500 mbar) angelegt wird.

Es ist überraschend, daß die erfindungsgemäßen Verbundmembranen einen deutlichen vorbesserten Trennfaktor für gegebenenfalls substituierte Benzole besitzen.

Als Maß für die Abtrennwirkung wird allgemein der Trennfaktor a angegeben, der ein Maß für die selektive Permeabilität der Membran darstellt; er ist durch folgende Gleichung definiert:

$$\alpha = \frac{C_{Ap}}{C_{Bp}} \times \frac{C_{Bg}}{C_{Ag}}$$

in der

5

15

20

50

 C_{Ap} und C_{Bp} die Konzentrationen der Stoffe A und B im Permeat (p), sowie C_{Ag} und C_{Bg} die entsprechenden Konzentrationen im zu trennenden Gemisch (g) bedeuten, worin A jeweils die abzutrennende Komponente, im vorliegenden Fall das gegebenenfalls substituierte Benzol (oder mehrere Benzole), und B die andere oder die übrigen Komponenten des Gemisches bedeuten.

Ein sehr überraschender Effekt der erfindungsgeinäßen Verbundmembranen ist ihr erfolgreicher Einsatz zur Abtrennung von gegebenenfalls substituiertem Benzol aus Abwasser.

Beispiel 1

- a) Herstellung der makroporösen, Füllstoffe enthaltenden Polymerblendmembran:
- 21.6 g einer 17 %igen Dralon To/DMF-Lösung.
- 65,2 g einer 20 %igen KBH®-Polyurethan/DMF-Lösung,
- 86.6 g einer 25 %igen Mowilith 500/DMF-Lösung.
- 22,5 g Natriumdloctylsulfosuccinat.
- s 14.8 g Talkum AT 1,
 - 59.4 g Bariumsulfat (Blanc Fixe Mikron),
 - 17,3 g KPK® (Bayer AG, kationische Polyurethandispersion) und
 - 140,0 g DMF

wurden mit Hilfe eines schnelldrehenden Rührers (Dissolver) zu einer homogenen Dispersion verarbeitet.

Nach Entgasen im Vakuum wurde diese Gießlösung mit Hilfe eines Rakelmessers in einer Schichtdicke von 150 µm auf ein 200 µm dickes Polypropylenvlies (Type FO 2430 der Fa. Freudenberg) beschichtet und 3 Min. in Wasser bei 45° koaguliert. Die dabei entstandene auf der Trägerfolie ruhende Polymermatrix wurde mit Warmluft getrocknet.

b) Aufbringen der porenfreien PU-Membran: (Herstellen der erfindungsgemäßen Verbundmembran)

Die nach a) erhaltene poröse Membranmatrix wurde mit folgendem Polyurethan beschichtet: 100.0 g Polyhexandioladipat (mittleres Molekulargewicht etwa 850),

- 57.5 g Isophorondiisocyanat und
- 23,7 g Isophorondiamin

ließ man in bekannter Weise miteinander reagleren. Eine 30 %lge Lösung (Gewicht/Volumen) dieses Polyurethans in einem Gemisch von Toluol und Isopropanol (1:1) wurde durch eine Drucknutsche filtriert und so lange stehen gelassen, bis sie blasenfrei wer. Diese Polyurethangleßlösung wurde mit einem Naßauftrag von 100 µm auf die in a) beschriebene makroporöse Trägermembran aufgetragen. Mit Hilfe von Warmluft wurde das Lösungsmittel entfernt; dabei wurde die in Fig. 1 und 2 charakterisierte Verbundmembran Nr. 2 erhalten.

Durch Beschichten einer Polyamid-Mikrofiltrations-(MF)-membran (Fa. Pall, 0,2 µm) mit derselben Polymergießlösung nach b) unter denselben Herstellparametern wurde die in Fig. 1 und 2 charakterlsierte Membran erhalten (zum Vergleich).

Beispiel 2 (zum Vergleich)

Herstellen der trägerfreien Polyurethan-Pervaporationemembran

Dio in Beispiel 1b) boschriebeno Polymorgießlösung wurdo in 100 µm Schlichtdlicke auf eine transparente Polyethylenterephthalatfolle (PET-Folie) boschichtet. Das Lö sungsmittel wurde durch Abdampfen mit

Warmluft entlernt; dabei wurde der auf der PET-Folie hattende Membranfilm erhalten. Durch vorsichtiges Abziehen von der PET-Folie wurde die in Fig. 1 bzw. 2 charakterisierte Membran Nr. 1 erhalten.

Beisplel 3

10

25

30

Herstellen einer Verbundmembran mit einer porenfreien Acrylat-Polyurethan-Blend-Trennschicht

Zu einer Polyurethan-Gleßlösung aus

25,0 g Polyurethan (chem. Struktur wie im Beispiel 1b).

37,5 g Toluol und

37,5 g Isopropanol wurden

3,75 g Trimethylolpropantriacrylat (Handelsprodukt Fa. Röhm) und

0.18 g 1-Hydroxycyclohexylphenylketon (Irgacure 1849, Handelsprodukt Fa. Ciba-Geigy) als Photoinitiator gegeben.

Die Mischung wurde durch Rühren homogenisiert und zum Entgasen stehen gelassen. Diese Gießlösung wurde dann auf die im Beispiel 1a) beschriebene Polymerblendmembran in einer Schichtdicke von 150 um aufgebracht und anschließend das Lösungsmittel abgedampft. Die dabei entstandene porenfreie Acrylat-Polyurethan-Blendschicht wurde mit Hilfe von UV-Licht vermetzt.

Belichtungsbedingungen:				
Belichtungsgorät: Strahlenquelle: Lemponlolstung: Abstand von Probe zu Lampe: Bandgeschwindigkeit:	Hanovia Mitteldruck Quecksilberdampflampe 80.W/cm 11 cm 10 m/min			

Die Trennwirkung und Durchflußcherakteristik dieser Membran entsprach bei der Toluel/Cyclohexan-Trennung der in Beipsiel 1 (Fig. 1) beschriebenen Membran. Jedoch konnten bei hohen Temperaturen verbosserte Membranatabilitäten beobachtet werden.

Beispiel 4

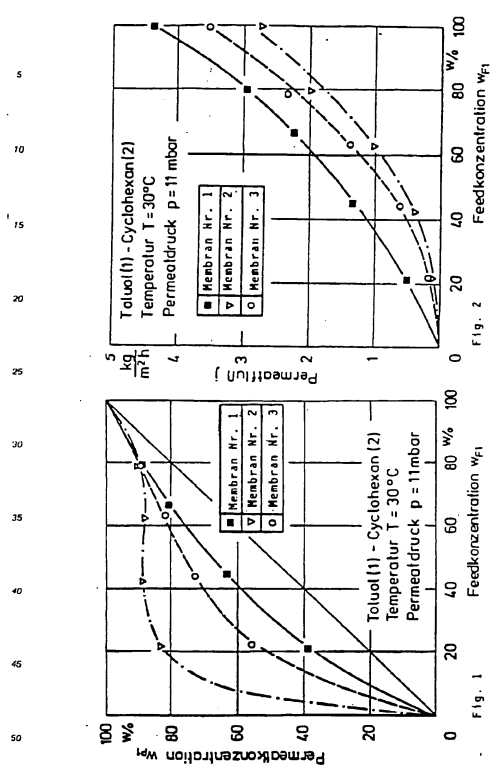
Toluol/Cyclohexan-Separation

Mit Hilfe eines Pervaporator-Moduls, wie er z.B. in DE-OS 34 41 190 beschrieben ist, wurden die in den Beispielen 1 und 2 beschriebenon Membranen unter gleichen Bedingungen durch Überströmen mit verschieden zusammengesetzten Feed-Lösungen getestet. Die Versuchsbedingungen und die Verauchsergebnisse sind in Fig. 1 und 2 dargestellt.

Auffallend ist die Selektivitätssteigerung bei erfindungsgemäßer Verwendung der makroporösen Polymerblendmembran als Verbundkomponente. Während die erfindungsgemäße Verbundmembran mehrere Tage bei 50°C voll funktionsfählg blieb, löste sich die Polyurethanmembran Nr. 1 bei diesen Bedingungen nach einigen Stunden auf.

50

66



: Trennwirkung und Durchflußcharakteristik der Membranen nach Beispiel 1 bis 1: Porenfreie Polyurethan(PU)membran; Membran Nr. 2: erfindungsgemäße Ver-Nembran Nr. 3: Porenfreie PU-Membran im Yerbund mit einer Polyamidmembran). bundmembran; Nembran Nr. 3: Fig. 1 und 2: (Membran Nr. 1

Erläuterung zu Fig. 1 und 2:

55

Auf der Abszisse ist jeweils die Zusammensetzung des zu trennenden Stoffgemisches (Feed) mit

stelgendem Toluolgehalt angegebon. Auf die Ordinate ist in Fig. 1 die Permeatkonzentration mit steligendem Toluolgehalt und in Fig. 2 der entsprechende Permeattluß angegeben. Die erfindungsgemäße Verbundmembran Nr. 2 zeigt insbesondere im Boreich niedriger Toluolkonzentrationen eine unerwartete Selektivitätserhöhung (Vergrößerung des Tronnfaktors a). Die makroporöse, Füllstoffe enthaltende Membran (i) aus mindesens 2 unverträglichen Polymeren trägt also zur selektierenden Wirkung bei, obwohl sie wegen der makroporösen Struktur dem Feed keinen Widerstand entgegensetzt und damit keine nach der Vorstellung des Löslichkeits-/Diffusionsmodells entsprechende Trennwirkung entfaltet. Zusätzlich ist die erfindungsgemäße Verbundmembran insgesamt mechanisch und chemisch auch bei höheren Temperaturen stabiler.

_

10

Beispiel 5

Abtrennung von Chlorbenzol aus einem Abwasser

15

Die zu reinigende Feed-Lösung war ein Abwasser, das 10 % Ethanol und 150 ppm Chlorbenzol enthielt. Zum Einsatz kam die Verbundmembran Nr. 2 aus Beispiel 1. Die Feed-Lösung wurde statisch (ohne Überströmen) an der Membran gehalten ($T = 30^{\circ}$ C; Permatdruck p = 11 mbar).

Nach einer Versuchsdauer von 4 Stunden war der Gehalt an Chlorbenzol auf 0,02 ppm in der Feed-20 Lösung reduziert worden.

Beispiel 8

25

30

Trennung von Benzol/Cyclohexan

Zum Einsatz kam die Verbundmembran Nr. 2 aus Beispiel 1 Zusammensetzung der Feed-Lösung: 55 % Benzol, 45 % Cyclohexan.

Die Versuchsdurchführung erfolgte wie in Belspiel 3. Es wurde ein Durchfluß von 0,6 1/m².h ermittelt. Im Permeat konnten nur Spuren (< 0,5 % Cyclohexan) festgestellt werden.

Anhang:

35

Chemische Strukturen der bevorzugt eingesetzten Polymeren

40 Polyurethan (KBH®, Bayer AG)

Thermoplastisches Polyaddukt, welches durch Umsetzung von 75 Teilen eines Polyesters aus Adipinsäure, Ethylenglykol und 1,4-Butandiol (MG = 2000),

25 Toilon eines Polyesters aus Adipinsäure und 1.4-Butandiol (MG = 2250),

45 25 Toilen 1,4-Butandiol und

85 Tellon Diphenylmothan-4,4 -dilsocyanat erhalten wurde.

Draion To (Bayer AG)

50

 $M_{\rm p}$: 75 000

55

Dralon Uo (Bayer AG)

Dralon A@ (Bayer AG)

5

10

25

CH₃ M_n: 48 000 (CH₂-CH)—(CH₂-CH)—(CH₂-C-) CN C=0 C=0 OCH₃ O-CH₂-CH₂-N(CH₃)₂

91,3 Gew.-% 4,9 Gew.-% 3,7 Gew.-%

Mowilith 500 (Polyvinylacetat, Hoechst AG)

70
 $^{-(CH_2-CH)}n^ ^{-CH_3}$ $^{-CH_3}$

Kationische Polyurethandispersion (KPK®, Bayer AG)

Die Polyurethandispersion dient als Koagulationshillsmittel und ist eine kationische, emulgatorfreie Dispersion eines Umsetzungsproduktes aus

200 Teilen eines Polyesters aus Adipinsäure, Phthalsäure und Ethylenglykol (MG = 1700),

50 Teilen Toluylendiisocyanat,

20 Teilen N-Methyldiethanolamin und

45 6 Teilen p-Xylylendichlorid.

Ansprüche

50

- Verbundmembranen, bestehend aus
- i) einer makroporösen, Füllstoffe enthaltenden Membran aus mindestens zwei unverträglichen Polymeren und
 - ii) einer auf i) angebrachten porenfreien Polyurethan (PU)-membran.
- 2. Verbundmembranen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß zwei oder drei unverträgliche Polymere aus der Klasse Polyurethane, Polyacrylnitril, Polyvinylacetat, Polystyrol, Polysulfon, Polyvinylidenfluorid, Polyamid, Polyhydantion und Ethylenvinylacetat-copolymere mit mindestens 50 Gew.-% Vinylacetat für i) eingesotzt werden.

- 3. Verbundmembranen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere Füllstoffe aus der Gruppe Talkum, mikrokristalline Cellulose, Zeolithe, Bentonite, SiO₂, TiO₂ und BaSO₄ eingesetzt werden.
- 4. Verbundmembranen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich ein Stützmaterlal enthalten, auf dem I) und dann II) angebracht sind.
- 5. Verbundmembran nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die porenfreie Membran ii) ein vernetztes Acrylat-Polyurethan-Blend ist.
- 6. Verbundmembranen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Acrylat ein oder mehrere Ester der Acryl- oder Methacrylsäure mit allphatischen, cycloaliphatischen oder araliphatischen Diolen und/oder Polyolen mit drei oder mehr OH-Gruppen, wobei die Diole 4-12 C-Alome haben, bevorzugt Butandiol-1,4-acrylat, Butandiol-bis-methacrylat, Trimethylolpropan-trisacrylat, Trimethylolpropantrismethylacrylat, Pentaerithrit-tetraacrylat, Pentaerithrit-tetramothylacrylat oder Urethanacrylat, eingesetzt werden.
 - 7. Verbundmembranen nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß als Acrylat Trimethylolpropontrisacrylat eingesetzt wird.
 - 8. Verfahren zur Herstellung von Verbundmombranen, dadurch gekkonzeichnet, daß man
 - a) in eine Lösung, enthaltend wenigstens zwei unverträgliche Polymere in Mengen, die zu einer Phasentrennung in der Lösung führen, einen unlöslichen Füllstoff eindispergiert, wobei eine homogene Gießlösung entsteht,
 - b) diese Lösung zu Membranen in Form von Folien. Röhren, Schläuchen oder Hohlfasern verarbeitet und eine Fällungskoagulation durchführt und
 - c) auf die hierbei erhaltene makroporöse Membran eine porenfreie Polyurethanmembran aufbringt.
 - 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Herstellung der Verbundmembranen in Form von Follen als Trägersubstrat für das Vergioßen der unverträgliche Polymere und Füllstoffe enthaltenden Lösung ein Stützmaterial benutzt wird, welches an der Verbundmembran verbleibt.
 - 10. Verwendung von Verbundmeinbranen nach Anspruch 1 zur Abtrennung von Benzol, das ein- bis dreifach durch Chlor, Brom, Hydroxyl oder C₁-C₄-Alkyl substitulort sein kann, aus allphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen, Alkoholen, Ethern, Ketonon und/oder Carbonsäureestern oder aus Abwasser.

15

40

45

55

Veröffentlichungsnummer:

0 336 241 A3

1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 89105311.8

Anmeldetag: 24.03,89

(9) Int. Ct.4: B 01 D 13/04

B 01 D 13/00

99 Prioritát: 07.04.88 DE 3811622 19.07.88 DE 382A358

- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.89 Patentblatt 89/41
- Benannte Vertragsstaaten: DE FR GB IT NL
- (8) Tag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 07.02.90 Patentblatt 90/06
- Anmelder: BAYER AG
 D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk (DE)
- © Erfinder: Hildenbrand, Kartheinz, Dr. Gatzenstrasse 147 D-4150 Krefold (DE)

Dhein, Rolf, Dr. Deswatinesstrasse 30 D-4150 Krefeld (DE)

Moister, Willi, Dr. Bahnholatrasse 76 D-4047 Dormagen (DE)

Nerger, Dittmar, Dr. Bacherhofstrasse 74 D-4150 Krefeld (DE)

- Verbundmembranen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.
- (5) Verbundmembranen aus einer mikroporösen Membran aus mindestens zwei unverträglichen Polymeren und einer auf dieser angebrachten porenfreien Polyurethanmembran zeigen eine verbesserte Wirkung bei der Abtrennung von mit Niederalkylresten, Chlor oder Brom aubatitulerten Benzolen aus allphatischen und/oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen oder aus Abwasser.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 10 5311

					EP 89 10 53
	EINSCHLÄC	GIGE DOKUME	NTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, sowoit erforderlic der meßgeblichen Teile			Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
Α .	FR-A-2 017 002				B 01 D 13/04
A	FR-A-2 041 348 (D'ELEMENTS CATALY	(SOCIETE DE FA (TIQUES)	BRICATION		B 01 D 13/00
Α	GB-A-2 049 544 ((AKZO)			
A	EP-A-0 098 352 ((UOP)			
				į	
	•				
				-	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
					B 01 D 13/00
ļ					
		·.			
Der vor	liegende Rocherchenbericht w	urde für alle Patentans	prüche erstelk		
	Racherchenort		fum der Recherche		Priller
DEI	N HAAG	09-11	-1989	DEVIS	SME F.R.
X : vnn t Y : von t ande A : tocht	ATEGORIE DER GENANNTEI Desonderer Bedeutung allelo betra Desonderer Bedeutung in Verbindt ern Veröffentlichung derseiben K nologischer Hintergrund Ischriftliche Offenbarung	ichtet	T: der Erfindung zugri E: älleres Patentdokut nach dem Anmelden D: in der Anmeldung i L: aus andern Gründer d: Mitglied der gleich	nent, das Jedoch datum veröffentl angeführtes Dok n angeführtes D	licht worden ist wordt okument

BPO FORM 1500 03.82 (PO603)